機械器具51 医療用嘴管及び体液誘導管 管理医療機器 腸管減圧用チューブ 35415010

ワンステップイレウス

再使用禁止

**【警告】

- 1. イレウスチューブの挿人は必ずX線透視下でチュー プおよびガイドワイヤー先端の位置を確認しながら、 ゆっくりと行うこと。 [盲目的な挿入や、無理な挿 入により消化管の出血、裂傷、穿孔を生じる危険性 がある。]
- 2. イレウスチューブのバルーンおよび先端誘導部はシ リコーンゴム製のため、鋭利なものを接触させたり、 金属・プラスチック・ガラスなどで擦ったりしない こと。 [バルーンや先端誘導部に傷がつくと、バルーン破裂や先端誘導部破断の可能性がある。]
- 3. イレウスチューブが誘引となり、陽重積を発症した との報告がある。本品の使用中は、腸重積の発症を 念頭において慎重に観察すること。 4. ガイドワイヤーの表面をアルコール、グルコン酸ケ ロルヘキシジン水溶液などで浸したガーゼ、脱解
- などで拭かないこと。 [表面の潤滑性を著しく低下 させる原因になる場合がある。
- 5. ガイドワイヤーの操作時に少しでも抵抗を感じたり、 先端の動きや位置の異常に気づいた時には、カテー テルにも異常のある可能性があるのでシステムごと 交換すること。

**【禁忌·禁止】

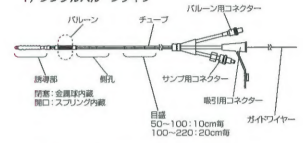
- 1. 再使用禁止
 - 本品は減菌済み製品であり、1回限りの使用である ので再使用しないこと。
- 2. 食道狭窄症例、幽門狭窄症例には使用しないこと。
- 3. 目的外使用禁止
- 本品は本品の目的用途以外には使用しないこと。
- 4. 加工禁止
- 本セットへの側孔追加などの加工は行わないこと。 5. ガイドワイヤーに金属製のトルクデバイスは使用しないこと。 [ガイドワイヤー損傷の原因となる。]
- 6. 本品にアルコールやアセトンなどの有機溶剤を含む 薬液などを接触させないこと。 [液との接触で強度
- が低下し、亀裂あるいはひび割れなどが発生する可 能性がある。] 7. ガイドワイヤーに有機溶剤を含んだ薬剤、油性造影
- 剤、およびオリーブオイルの使用、併用はしないこ [ガイドワイヤーが損傷する可能性がある。] 8.併用禁止
 - 本品の智置中にMRI検査機器を使用しないこと。 本品の先端部には金属部品(球またはスプリング) を使用している。MRI検査機器の影響により、チュー ブが移動したり発熱したりする可能性がある。

*【形状・構造及び原理等】

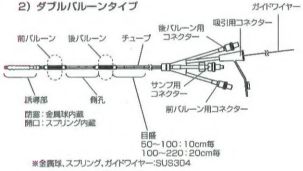
1. 構造

イヤーを挿入した製品である。

1) シングルバルーンタイプ



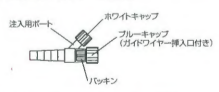
※金属技、スプリング、ガイドワイヤー:SUS304 ※バルーンはX線不透過性である。



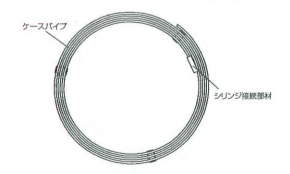
※パルーンはX線不透過性である。

3)インジェクションコネクター(付属品)

ガイドワイヤー挿入用潤滑液 (減歯蒸留水) または造影剤 を注入するためのコネクターである。



4) ガイドワイヤー廃棄用ケースパイブ(付属品)



2 種類

本品は、以下の5種類がある。

製品番号	ワンステップイレウス						
		ガイド					
	先端 タイプ	サイズ (mm/Fr)		バルーン タイプ	バルーン 膨張径 /容量 (mm/mL)	ワイヤー径 (mm / inch) ×全長 (cm)	
MD-44076	閉塞	5.3/16					
MD-44276	開口	5.3/16	300	シングル	34/30 (滅菌 蒸留水)	親水性コート 1.25/0.049" ×350	
MD-44278		6.0/18					
MD-44676		5.3/16		ダブル			
MD-44678		6.0/18					

※後バルーンに空気を注入する場合はバルーン膨張径/容量 (mm/mL) は35/42である。

※インジェクションコネクターは付属品である。

※本品はEOG減菌済みである。

3. 材質

・イレウスチュープ:

体液接触部	材質		
チューブ	軟質ポリ塩化ビニル(可塑剤:フ タル酸ジ(2ーエチルヘキシル))		
先端チップ、バルーン、誘導部	シリコーンゴム		

・ガイドワイヤー:

体液接触部	材質		
ガイドワイヤー	親水性コート、ポリアミド		

4. 作動·動作原理

先端部をイレウス病変部に導入した後、先端側に設けられた 側孔より、腸内容物を吸引することにより、腸管内を減圧す

*【使用目的、効能又は効果】

本品は、イレウス等に対して腸管内減圧を行うことを目的に腸 管内に留置して使用するチューブである。

*【品目仕様等】

1. イレウスチューブ引張強度

イレウスチューブを15N(1.5kgf)の力で引っ張った時、破断、 **絶裂、外れが生じないこと。**

- 2. イレウスチューブと先端部の引張強度 イレウスチューブと先端部を8N(0.8kgf)の力で引っ張った時、 破断しないこと。
- 3. ガイドワイヤー引張強度 ガイドワイヤーを10N (1.0kgf) の力で引っ張った時、破断 しないこと
- 4. 無菌性保証水準 (SAL) 及び担保の方法 無菌性保証水準 (SAL):10-6 相似の方法 :滅菌バリデーション記録による。

【操作方法又は使用方法等】

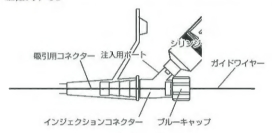
※本項で示す内容はあくまでも一例であり、実際の使用にあ たっては担当医師の判断により実施すること。

シングルバルーンタイプ、ダブルバルーンタイプの使用方法を 下記に示す。本品の基本的な挿入方法として**使用方法1、2**が ある。使用方法1は内視鏡を使用しない手技で、使用方法2は 内視鏡を使用した手技である。

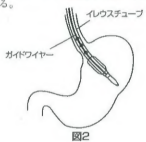
シングルバルーンタイプの使用方法 対象品番: MD-44076、MD-44276、MD-44278 使用方法1 (内視鏡を使用しない手技)

- 1. 本品の使用に際して、必要に応じ以下のものを準備する。
 - ·X線透視装置
 - ・本品 (ガイドワイヤー収納)
 - ・イレウスチューブ挿入用薬剤(キシロカインゼリーなど)
 - ・滅菌蒸留水:ガイドワイヤー挿入用、バルーン膨張用

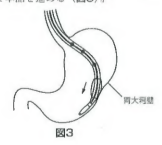
- ·シリンジ (ルアーコネクタータイプ) (30mL) 1本:バル ーン注入用(空気、水)
- ・シリンジ (カテーテルチップタイプ) (50mL) 2本:造影 **剂注入用、胃内吸引用**
- ・吸引器、排液ビン
- ・内視鏡装置、スネアなどの把持鉳子(使用方法2)
- ガイドワイヤー廃棄用ケースパイプ
- 2. 滅菌袋を開封し、本品を取り出し、チューブ、バルーンに傷、 汚れなどの異常のないことを確認する。
- 3. バルーンにシリンジで空気を約30mL注入し、バルーンが正 常に膨脹すること、およびバルーンに傷、汚れ、空気漏れな ど異常のないことを確認する。また空気を抜いてバルーンが 正常にしぼむことを確認する。空気の注入に際しては、ゆっ くりと注入すること。
- 4. 吸引用コネクターにインジェクションコネクターを押し込ん で接続する(図1)。
- ブルーキャップを締めて、注入用ポートからホワイトキャップを取り外し、注入用ポートにシリンジを取りつける(図1)。 滅菌蒸留水をチューブ先端から流出するまで十分に30mL以 上注入する。



- シリンジを取り外し、ホワイトキャップをしっかり締め込み、インジェクションコネクターのブルーキャップを緩め、ガイ ドワイヤーが5cm程度動くことを確認する。
- 7. 本品の先端から約30cmまでのチューブ表面に、イレウスチュ ブ挿入用薬剤を塗布する。
- 8. 経鼻的に本品を挿入する。X線透視下で確認しながら本品が 胃まで到達(図2)したら、インジェクションコネクターの 注入用ポートにシリンジを接続し(図1)、必要に応じ胃内容 物を吸引する。



9. X線透視下に患者の体位を変えながら、胃大弯壁に沿って胃 幽門前庭部まで本品を進める(図3)。



10.患者を右側臥位とし、本品の先端部を幽門側に向け、押し進 めることにより胃幽門輪を通過させる。先端閉塞タイプの場合、ガイドワイヤーをスタイレットとして使用する。先端開 ロタイプの場合、ガイドワイヤーを先端より出し入れして使 用する (図4)。



図4

11.本品の先端が幽門輪を通過したら、ガイドワイヤーを少しず つ抜き、十二指腸下行脚から上行脚へチューブを押し進める (図5)。

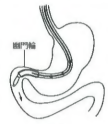
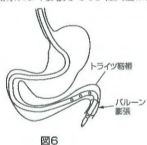


図5

- 12. バルーンが目的の位置に到達したら、チューブの抜けに注意
- し、ガイドワイヤーを抜去する。 13. ガイドワイヤー廃棄用ケースパイプのシリンジ接続部材から 滅菌蒸留水を注入し、ケースパイプ内を滅菌蒸留水で満たす。
- 14. バルーンを減崩蒸留水により膨張させる。注入量は30mL以下 とする (図6) .,



15.吸引用コネクターからインジェクションコネクターを取り外 した後、本品を更に挿入し、胃内でたるませる(図7)。



- 16. 胃、腸内の内容物を吸引用コネクターより吸引し、その後解 放しておく。サンプルーメンも解放しておく。吸引用コネクターには排液ビンなどを接続する。
- 17. 腸管内に留置されたバルーンが腸の蠕動運動により肛門側へ と進み、閉塞部位まで本品の先端部が誘導される。なお、チュ ーブは蠕動運動により進むため、チューブは顔面に固定しな い。もし固定が必要な場合は、鼻腔から20~30cm程度のた わみを持たせて固定する。
- 18.排液量の検討、挿入されたチューブの長さの測定、必要に応 じ腹部X線造影、小腸の選択的造影などを行い、経過観察を 行う。また低圧持続吸引が有効なこともある。

19. イレウスが解除されたら、バルーン内の滅菌蒸留水を回収し てバルーンを完全に収縮させてから、本品を抜去する。チュ ーブ抜去は愛護的に行う。

使用方法2(内視鏡を使用した手技)

- 関用力法と (内代観を使用した子反)1. 本品の先端部に絹糸でループを作る。2. 使用方法1の7項までにより、本品挿入の準備を行う。次にイレウスチューブ挿入用薬剤を塗布した本品を鼻腔に挿入し、 X線透視により確認しながら先端部分を胃内に到達させる。 (使用方法1の8項参照)
- 3. 内視鏡を胃内に挿入し、本品の先端を確認したら、内視鏡の 鉗子孔より挿入したスネアでチューブ先端部のループを掴
- 4. スネアでループを掴んだまま、胃の幽門輪を通過させる。
- 5. 十二指腸下行脚に本品が挿入されたら、スネアをループより 外して内視鏡を抜去する。この時、本品が一緒に抜けてしまうことがあるので、X線透視で確認しながら丁寧に行うこと。 (またバルーン部位が幽門輪の肛門側に到達してから、バルー ンを少し膨らませて内視鏡を抜去する方法もある。)
- 6. 以下使用方法1の12項以降に従ってチューブを挿入、抜去す

ダブルバルーンタイプの使用方法

対象品番: MD-44676、MD-44678 使用方法1 (内視鏡を使用しない手技)

- 1. 本品の使用に際して、必要に応じ以下のものを準備する。
 - X線透視装置
 - ・本品 (ガイドワイヤー収納)
 - ・イレウスチューブ挿入用薬剤 (キシロカインゼリーなど)

 - ・滅菌蒸留水:ガイドワイヤー挿入用、バルーン膨張用 ・シリンジ (ルアーコネクタータイプ) (30mL) 1本:バル ーン注入用(空気、水)
 - ・シリンジ (カテーテルチップタイプ) (50mL) 2本:造影 **剂注入用、胃内吸引用**

 - ・吸引器、排液ビン ・内視鏡装置、スネアなどの把持鉗子(**使用方法2**)
 - ガイドワイヤー廃棄用ケースパイプ
- 2. 滅菌袋を開封し、本品を取り出し、チューブ、バルーンに傷、 汚れなどの異常のないことを確認する。
- 3. 前後のバルーンにシリンジで空気を約30mL注入し、前後の バルーンが正常に膨脹すること、および前後のバルーンに傷、 汚れ、空気漏れなど異常のないことを確認する。また空気を 抜いて前後のバルーンが正常にしぼむことを確認する。空気 の注入に際しては、ゆっくりと注入すること。
- 4. 吸引用コネクターにインジェクションコネクターを押し込ん で接続する (図8)。
- 5. ブルーキャップを締めて、注入用ポートからホワイトキャップを取り外し、注入用ポートにシリンジを取りつける(図8)。 滅菌蒸留水をチューブ先端から流出するまで十分に30mL以 上注入する。

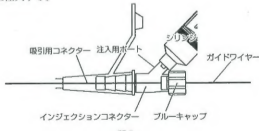
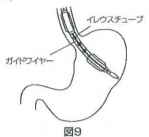


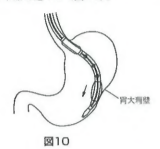
図8

- 6. シリンジを取り外し、ホワイトキャップをしっかり締め込み、 インジェクションコネクターのブルーキャップを緩め、ガイ ドワイヤーが5cm程度動くことを確認する。
- 7. 本品の先端から約30cmまでのチューブ表面に、イレウスチュ - ブ挿入用薬剤を塗布する。

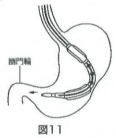
8. 経鼻的に本品を挿入する。 X 線透視下で確認しながら本品が 胃まで到達 (図9) したら、インジェクションコネクターの 注入用ボートにシリンジを接続し (図8)、必要に応じ胃内容 物を吸引する。



9. X線透視下に患者の体位を変えながら、胃大弯壁に沿って胃 幽門前庭部まで本品を進める(図10)。



10.患者を右側臥位とし、本品の先端部を幽門側に向け、押し進めることにより胃幽門輪を通過させる。先端閉塞タイプの場合、ガイドワイヤーをスタイレットとして使用する。先端間ロタイプの場合、ガイドワイヤーを先端より出し入れして使用する(図11)。

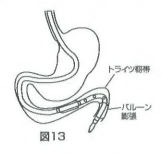


11.本品の先端が幽門輪を通過したら、ガイドワイヤーを少しずつ抜き、十二指腸下行脚から上行脚へチューブを押し進める(図12)。



- 12.前バルーンが目的の位置に到達したら、チューブの抜けに注意し、ガイドワイヤーを抜去する。
- 13. ガイドワイヤー廃棄用ケースパイプのシリンジ接続部材から 滅菌蒸留水を注入し、ケースパイプ内を滅菌蒸留水で満たす。 抜去したガイドワイヤーをケースパイプ内に収納し廃棄する。

14. 前バルーンを減菌蒸留水により膨張させる。注入量は30mL以下とする(図13)。



15. 吸引用コネクターからインジェクションコネクターを取り外した後、本品を更に挿入し、胃内でたるませる(図14)。

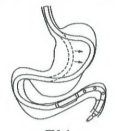


図14

- 16. 胃、腸内の内容物を吸引用コネクターより吸引し、その後解放しておく。サンブルーメンも解放しておく。吸引用コネクターには排液ビンなどを接続する。
- 17. 腸管内に留置されたバルーンが腸の蠕動運動により肛門側へ と進み、閉塞部位まで本品の先端部が誘導される。なお、チュ ーブは蠕動運動により進むため、チューブは顔面に固定しな い。もし固定が必要な場合は、鼻腔から20~30cm程度のた わみを持たせて固定する。
- 18.排液量の検討、挿入されたチューブの長さの測定、必要に応じ腹部X線造影、小腸の選択的造影などを行い、経過観察を行う。また低圧持続吸引が有効なこともある。
- 19. 小腸の選択的造影方法は、後バルーンを空気にて膨張させ、イレウスチューブを腸管内に固定する(図15)。バルーンの注入量は42mLとする。

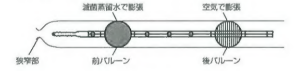


図15

20. 前バルーン内の減菌蒸留水を回収してバルーンを完全に収縮 させる (図16)。



- 21. 吸引用コネクターよりカテーテルチップタイプのシリンジを 用いて造影剤を適量注入し、造影を行う。
- 22. そのまま留置する場合は、前バルーンに減菌蒸留水を入れ、 後バルーンの空気を抜いてイレウスチューブを腸管内に留置 し、吸引器や排液ビンなどにチューブを接続する。
- 23. イレウスが解除されたら、バルーン内の滅菌蒸留水を回収してバルーンを完全に収縮させてから、本品を抜去する。チューブ抜去は愛護的に行う。

使用方法2(内視鏡を使用した手技)

- 1. 本品の先端部に絹糸でループを作る。
- 2. 使用方法1の7項までにより、本品挿入の準備を行う。次にイレウスチューブ挿入用薬剤を塗布した本品を鼻腔に挿入し、 X線透視により確認しながら先端部分を胃内に到達させる。 (使用方法1の8項参照)

- 3. 内視鏡を胃内に挿入し、本品の先端を確認したら、内視鏡の 鉗子孔より挿入したスネアでチューブ先端部のループを掴む。
- 4. スネアでループを掴んだまま、胃の幽門輪を通過させる。
- 5. 十二指腸下行脚に本品が挿入されたら、スネアをループより 外して内視鏡を抜去する。この時、本品が一緒に抜けてしまうことがあるので、X線透視で確認しながら丁寧に行うこと。

(またバルーン部位が幽門輪の肛門側に到達してから、バルー ンを少し膨らませて内視鏡を抜去する方法もある。)

6. 以下使用方法1の12項以降に従ってチューブを挿入、小腸の 選択的造影、チューブの抜去を行う。

**【使用上の注意】

1. 使用注意(次の患者には慎重に適用すること)

・絞扼性イレウス、腸軸捻転、嵌頓ヘルニア、腸重積、腸間 膜血栓症の患者 [血行障害をともなっており、発症から数 日間のうちに腸管の壊死、穿孔、腹膜炎、敗血症などの重 篤な状態に至るため、本品による保存的治療法のみに頼ら

2. 重要な基本的注意

[使用前注意]

- 1)本品は内視鏡診断や治療およびイレウスチューブ挿入手技 に熟練した医師の管理下で使用すること。
- 2) 本品を使用する場合は本添付文書を熟読すること。
- 3) 本品の仕様は予告なく変更する場合がある。 仕様変更による誤操作を防ぐため、添付文書は必ず使用す る製品に添付のものを参照すること。
- 4)本品に関して不明な点は販売元まで問い合わせること。
- 5)本品の包装に破損、水濡れのあるものは汚染されている危 険性があるので使用しないこと。
- 6) 本品の製品ラベルにより製品の種類、有効期限を確認する と。有効期限切れのものは使用しないこと。
- 7) 本品は1回限りの使用で再使用しないこと。また滅菌袋を 開封した未使用の本品を再滅菌して使用しないこと。
- 8) 併用する医療機器および薬剤の添付文書および取扱説明書
- を参照の上、適切に使用すること。 9) イレウスチューブのバルーンおよび先端誘導部はシリコーン
- ゴム製のため、鋭利なものを接触させたり、金属・ブラス チック・ガラスなどで擦ったりしないこと。バルーンや先 端誘導部に傷がつくと、バルーン破裂や先端誘導部破断の 可能性がある。
- 10) 本品にアルコールやアセトンなどの有機溶剤を含む薬液な どを接触させないこと。液との接触で強度が低下し、亀裂 あるいはひび割れなどが発生する可能性がある。
- 11)イレウスチューブ挿入用薬剤は患者および内視鏡に悪影響 を与えるものを使用しないこと。
- 12)滅菌袋を開封して本品を取り出し、チューブ・バルーンに 傷、汚れなどの異常があるもの、ガイドワイヤーに傷、汚れや曲がり、ほつれなどのあるものは使用しないこと。 チューブ破断、バルーン破裂の可能性がある。
- 13)バルーンの膨張は造影剤や生理食塩水では行わないこと 一方弁が詰まり、バルーンが収縮しなくなる可能性がある。
- 14) バルーンが正常に膨張しないもの、およびバルーンに傷、 汚れ、空気漏れのあるもの、バルーンが正常に収縮しない ものは使用しないこと。バルーン破裂・チューブ自然抜去 ・チューブ抜去困難となる可能性がある。
- 15)バルーン用コネクターにシリンジを挿入する際はあまり強 く押し込まないこと。一方弁が壊れ、機能しなくなる可能 性がある。
- 16) 親水性コートのガイドワイヤーを使用するため、イレウス チューブ内に必ず滅菌蒸留水を注入し、オリーブオイルを 絶対に注入しないこと。イレウスチューブからガイドワイ ヤーが抜けなくなる可能性がある。
- 17)インジェクションコネクターの吸引用コネクターへの挿入 は確実に行うこと。挿入が緩いと滅菌蒸留水や造影剤の注 入時に外れて漏れる可能性がある。
- 18)滅菌蒸留水のインジェクションコネクターからの注入はチ ユーブの先端から滅菌蒸留水が出るまで十分に行い、ガイ ドワイヤーがスムーズに動くことを確認すること。注入が 不十分だとガイドワイヤーが挿入・抜去できなくなる可能 性がある。
- 19)ガイドワイヤーを金属の鉗子や硬いもので挟んだり、アル コールなどの有機溶剤に浸したガーゼで掴まないこと。 イドワイヤーが破断したり、親水性コーティング層が損傷 し、ガイドワイヤーの滑りが損なわれる可能性がある。
- 20) インジェクションコネクターは滅菌蒸留水の注入や、消化 管造影のための造影剤を注入する目的に使用するものであ

- る。ガイドワイヤーは滑り、固定できないため固定は行わ ないこと。
- 21)チューブの挿入に際してはイレウスチューブ挿入用薬剤を 必ず使用すること。イレウスチューブ挿入用薬剤を使用し ないと、バルーンの損傷の可能性、消化管の損傷、鼻腔損 傷などを引き起こす危険性がある。

[使用時注意]

- 1) イレウスチューブの挿入は必ず X線透視下でチューブおよ びガイドワイヤーの先端位置を確認しながら、ゆっくりと 行うこと。盲目的な挿入や、無理な挿入により消化管の出 血・損傷・穿孔を生じる危険性がある。
- 2) イレウスチューブ挿入時にバルーンを傷つけないこと。バ ルーン破裂の可能性がある。
- 3) イレウスチューブ挿入時にチューブが折れ曲がらない (キンクしない) ように進めること。チューブがキンクするとガイドワイヤーの出し入れができなくなる可能性がある。
- 4) イレウスチューブを消化管内に挿入する際は、先端孔ある いは儞孔よりガイドワイヤー先端が突出しないよう十分に 注意すること。突出した状態で挿入操作などを行うと、消 化管壁などを損傷する危険性がある。
- 5) イレウスチューブ内のガイドワイヤー先端がトライツ韧帯 を越えないようにすること。ガイドワイヤーがトライツ靭 帯を越えるとチューブから抜けなくなる可能性がある。
- 6)イレウスチューブからガイドワイヤーを抜去する際にガイ ドワイヤーの抵抗が強い場合は無理にガイドワイヤーを抜 去せず、インジェクションコネクターの注入ボートから減 菌蒸留水をシリンジで十分に注入し、抵抗が小さくなって から抜去すること。また、バルーンを拡張させた状態でガ イドワイヤーを抜去しないこと。ガイドワイヤー抜去時に 消化管壁などを損傷する危険性がある。
- 7) ガイドワイヤーの出し入れおよび抜去の操作において大き な抵抗がある場合は、インジェクションコネクターから減 菌蒸留水を追加注入し、抵抗が小さくなってから操作する こと。追加注入し、ガイドワイヤー挿入用キャップを緩めても (反時計方向) 抵抗が変わらない場合は、イレウスチ ユーブの挿入を中止し、チューブごと抜去すること。ガイ ドワイヤーの無理な出し入れは、消化管損傷などを引き起 こす危険性がある。
- 8) イレウスチューブからの抜去操作中にガイドワイヤーが損 傷した場合は、操作を中断し、チューブごと抜去すること。 操作の続行は、消化管損傷などを引き起こす危険性がある。
- 9) ガイドワイヤーをガイドワイヤー廃棄用ケースパイプに収 納する際、挿入抵抗が大きい場合は、無理に押し込まない こと。ガイドワイヤー廃棄用ケースパイプのシリンジ接続 部材にシリンジを接続し、ガイドワイヤー廃棄用ケースパ イプ内に滅菌蒸留水を十分満たしてから、ガイドワイヤー を収納すること。無理に押し込むとガイドワイヤーが損傷 する可能性がある。
- 10)バルーンへの滅菌蒸留水の注入量は30mLを超えないこと。 バルーンが破裂する可能性がある。また、ダブルバルーン タイプのバルーンへの滅菌蒸留水と空気の注入量は、[**ダ** ブルバルーンタイプの使用時注意]の2)項のとおり使用す
- 11)パルーンの膨張は造影剤や生理食塩水では行わないこと。 一方弁が詰まり、バルーンが収縮しなくなる可能性がある。
- 12) イレウスチューブ留置時にはバルーンに空気を注入しない こと。バルーンはシリコーンゴム製のため、空気が透過し やすく、留置中にバルーンが収縮する可能性がある。但し、 後バルーンに関しては、 [ダブルバルーンタイプの使用時 注意] の1) 項のとおり使用すること。
- 13)イレウスチューブの進行を妨げるようなチューブの顔面へ の固定は行わないこと。
- 14) 留置中はバルーンの拡張状態を確認するとともに、1週間 に1度を目安にバルーン内の滅菌蒸留水を全て抜き、再度 規定容量の滅菌蒸留水を再注入すること。バルーンは自然 収縮の可能性がある。
- 15) 留置中はカテーテルチップシリンジを使用してイレウス チューブ内腔の状態を確認し、確実な減圧、吸引及び注入ができることを確認すること。もし内腔に詰まりが生じた時は、ぬるま湯でチューブ内腔を洗浄すること。チューブ 内腔が腸管内容物や造影剤などにより詰まる可能性がある。
- 16) 留置中はサンプ用コネクターを故意に塞がないこと。過吸 引による腸管損傷の危険性がある。
- 17) 留置中は吸引コネクター接続部の締め直しなどの適切な処 置を行うこと。使用中に緩んで排液漏出の可能性がある。
- 18) 経過観察およびイレウスチューブの抜去は、必ず医師の判

断により実施すること。

- 19) 重度の腸閉塞症例、または長期間の留置時には誘導部によ る消化管穿孔・損傷・出血の危険性があるため、留置中は 留置状態の観察を怠らないこと。
- 20)症状の改善が見られない場合や悪化が見られる場合、1~ 2週間の本品の留置によっても症状が寛解しない場合は、 直ちに本品の使用を中止し、手術の適応などを考慮するこ
- 21) イレウスチューブの抜去はキンクした状態やバルーンを収 縮させない状態で行わないこと。チューブ酸断、抜去不能 の可能性、消化管の損傷・出血の危険性がある。

[ダブルバルーンタイプの使用時注意]

- 1)後バルーンに関しては、選択的造影のための一時的なバル ーン拡張のため、空気を注入すること。滅菌蒸留水を42mL 注入すると、規定の膨張径より拡張しバルーン破裂の可能性 や腸管損傷を起こす危険性がある。
- 2)前後のバルーンに注入する滅菌蒸留水と空気の注入量は異 なるため、必ず規定量を注入すること。規定量を注入しないと、前バルーンは腸の蠕動運動で進まない可能性があり、 規定量を超えて注入した場合、消化管壁などを損傷する危 険性がある。後パルーンはパルーン膨張不足の場合、腸管 を閉塞できず、造影剤が漏れて、選択的造影が十分にでき ない可能性があり、規定量を超えて注入した場合、消化管 壁などを損傷する危険性がある。

使用後の本品はポリ袋などに入れて直接皮膚などに接触しな いようにした上で、医療廃棄物として処理すること。

3. 相互作用

[併用禁忌・禁止] (併用しないこと)

医療機器の名称等	臨床症状。 措置方法	機序・危険因子	
本品に挿入されている ガイドワイヤー (医療機器承認番号: 21600BZY00631000) 以外のガイドワイヤー	ガイドワイヤー の挿入、抜去が できない可能性 がある。	寸法不適合	
MRI検査機器	チューブが移動したり発熱したり をり発熱したりする可能性がある。	チューブ先端部に金 属部品 (球またはス ブリング) を使用し ている。	

4. 不具合·有害事象

本品の使用にともない、以下の不具合・有害事象が発生する 可能性がある。

- ・バルーン異常(破裂、膨張収縮不能)・チューブ異常(抜去不能、破断、内腔狭窄、折れ、潰れ、 hth)
- ・ガイドワイヤー異常(摺動不能、折れ、破断)

[重大な有害事象]

- ·腸重積
- 上部消化管(食道、胃、十二指腸、小腸)および鼻腔・口腔、 咽頭の出血、内膜炎、裂傷、穿孔、損傷
- ・腸管壊死、腸管圧迫による潰瘍、腸重積
- ・腸内容物吸引にともなう脱水・電解質平衡異常
- ・嘔吐、吐物の誤嚥、逆流性食道炎、嚥下性肺炎
- ・気管への誤挿入
- ・消化液吸引 (喪失) による脱水、電解質異常、酸塩基平衡 異常
- · 感染

[その他の不具合]

・吸引用コネクターとの接続部からの排液漏出

[その他の有害事象]

tel.

【貯蔵・保管方法及び使用期間等】

- 1. 貯蔵・保管方法
 - 1)本品は直射日光及び水濡れを避け、涼しい場所で保管する
 - 2)ケースに収納した状態で保管すること。

2. 使用期間

本品は14日以内の使用を目的として開発されている。本品 の使用は14日以内とし、15日以上の使用はしないこと。 上記に係らず本品による治療が不適切と判断された場合は、 直ちに本品の使用を中止し、手術の適応などを考慮すること。

3. 有効期間

本品の製品ラベルにより有効期限を確認し、有効期限切れの ものは使用しないこと。

[包装]

1セット/ケース

【製造販売業者及び製造業者の氏名又は名称及び住所等】 [製造販売元]

秋田住友ベーク株式会社 ₹011-8510 秋田県秋田市土崎港相染町字中島下27-4 電話番号:018-846-6891

[外国製造所]

BASEC DONGGUAN FACTORY 中国